#### PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

04-261091

(43)Date of publication of application: 17.09.1992

(51)Int.Cl.

H05K 3/24 C23C 18/44 C23C 18/52 H01L 23/12

(21)Application number: 03-093134

(71)Applicant:

SHINKO ELECTRIC IND CO LTD

(22)Date of filing:

30.03.1991

(72)Inventor:

NAKAZAWA MASAO

YOSHITANI MASAAKI WAKABAYASHI SHINICHI

#### (54) PLATING METHOD TO CERAMIC BASE BODY

PURPOSE: To obtain an electroless gold-plated film without a swelling and a discoloration by a method wherein an electroless gold plating solution, to which an aliphatic polyhydric alcohol and the like or dielectrics consisting of these compounds are individually or mixedly added, is used as a

CONSTITUTION: An aliphatic polyhydric alcohol, an aliphatic unsaturated alcohol, an aliphatic unsaturated polyhydric alcohol and an aliphatic unsaturated carboxylic acid or dielectrics consisting of these compounds stabilize an electroless gold plating solution and inhibit the solution from decomposing. That is, even if an electroless gold plating is applied to the upper part of a nickel base, the function to be fulfilled as the electroless gold plating solution is maintained and the prolongation of the life of the solution is contrived. This is because even in the case a thin film is formed on an exposed nickel film and a substituted gold-plated film is previously formed, porous holes are filled and nickel is prevented from being eluted by this filling. Thereby, an electroless gold-plated film of good quality can be formed.

#### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

2836987

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

# THIS PAGE BLANK (USPTO)

(19)日本国特許庁(JP)

(51) Int.Cl.6

H05K 3/24

### (12) 特 許 公 報 (B 2)

FΙ

H05K 3/24

(11)特許番号

## 第2836987号

(45)発行日 平成10年(1998)12月14日

識別記号

(24)登録日 平成10年(1998)10月9日

Α

C 2 3 C 18/44 18/52 H 0 1 L 23/12  (21)出願番号 特顯平3-93134 (62)分割の表示 特顯平2-68902の分割 (22)出顧日 平成2年(1990) 3月19日  (65)公開番号 特開平4-261091 (43)公開日 平成4年(1992) 9月17日 審查請求日 平成9年(1997) 3月18日	C 2 3 C 18/44 18/52 B H 0 1 L 23/12 Q 請求項の数 3 (全 5 頁 (73)特許権者 000190888 新光電気工業株式会社 長野県長野市大字栗田字舎利田711程 (72)発明者 中沢 昌夫
(21)出願番号 特願平3-93134 (62)分割の表示 特願平2-68902の分割 (22)出願日 平成2年(1990)3月19日 (65)公開番号 特開平4-261091 (43)公開日 平成4年(1992)9月17日	H 0 1 L 23/12 Q 請求項の数 3 (全 5 頁 (73)特許権者 000190688 新光電気工業株式会社 長野県長野市大字栗田字舎利田7118
(21)出願番号 特願平3-93134 (62)分割の表示 特願平2-68902の分割 (22)出願日 平成2年(1990)3月19日 (65)公開番号 特開平4-261091 (43)公開日 平成4年(1992)9月17日	H 0 1 L 23/12 Q 請求項の数 3 (全 5 頁 (73)特許権者 000190688 新光電気工業株式会社 長野県長野市大字栗田字舎利田7118
(21) 出願番号 特願平3-93134 (62) 分割の表示 特願平2-68902の分割 (22) 出願日 平成2年(1990) 3月19日 (65) 公開番号 特開平4-261091 (43) 公開日 平成4年(1992) 9月17日	請求項の数3(全 5 頁 (73)特許権者 000190688 新光電気工業株式会社 長野県長野市大字栗田字舎利田7114
(62)分割の表示 特願平2-68902の分割 (22)出願日 平成2年(1990)3月19日 (65)公開番号 特開平4-261091 (43)公開日 平成4年(1992)9月17日	(73)特許権者 000190688 新光電気工業株式会社 長野県長野市大字栗田字舎利田711程
(62)分割の表示 特願平2-68902の分割 (22)出願日 平成2年(1990)3月19日 (65)公開番号 特開平4-261091 (43)公開日 平成4年(1992)9月17日	新光電気工業株式会社 長野県長野市大字栗田字舎利田7114
(22)出顧日 平成2年(1990)3月19日 (65)公開番号 特開平4-261091 (43)公開日 平成4年(1992)9月17日	長野県長野市大字栗田字舎利田711程
(65)公開番号 特開平4-261091 (43)公開日 平成4年(1992) 9月17日	
(43)公開日 平成4年(1992)9月17日	(72) 欧阳县 市知 具土
(43)公開日 平成4年(1992)9月17日	(12)光明有 下伏 自入
	長野県長野市大字栗田宇舎利田7114
審查請求日 平成9年(1997)3月18日	新光電気工業株式会社内
	(72)発明者 吉谷 昌明
	長野県長野市大字栗田字舎利田7114
	新光電気工業株式会社内
	(72)発明者 若林 信一
	長野県長野市大字栗田字舎利田7114
	新光電気工業株式会社内
	(74)代理人 弁理士 綿貫 隆夫 (外1名)
	審査官 青木 俊明
	最終頁に

#### (54)【発明の名称】 セラミック基体へのめっき方法

### (57) 【特許請求の範囲】

【請求項1】 半導体素子等の電子部品を搭載するセラミック基体の被めっき部へ無電解ニッケルめっき皮膜を 形成するめっき工程と、

無電解ニッケルめっき皮膜に非酸化性雰囲気中で熱処理 を施す熱処理工程と、

熱処理された無電解ニッケルめっき皮膜上に置換金めっ き皮膜を形成するめっき工程と、

水酸化アルカリ、シアン化アルカリ、水溶性金塩<u>および</u>ボロン系還元剤を含む基本液<u>に、脂</u>肪族多価アルコール、脂肪族不飽和アルコール、脂肪族不飽和カルボン酸またはこれら化合物の誘導体を単独もしくは混合して添加した無電解金めっき液を用いて前配置換金めっき皮膜上に無電解金めっき皮膜を形成するめっき工程とを含むことを特徴とするセラミ

ック基体へのめっき方法。

【請求項2】 無電解ニッケルめっき皮膜を $3\mu$ m以上  $15\mu$ m以下の厚さに形成することを特徴とする請求項 1 記載のセラミック基体へのめっき方法。

【請求項3】 置換金めっき皮膜を0.04 μ m以下の厚さに形成することを特徴とする請求項1または2記載のセラミック基体へのめっき方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は半導体素子等の電子部品 を搭載するセラミック基体へのめっき方法に関する。

[0002]

【従来の技術】半導体素子等の電子部品を搭載する、セラミックパッケージやセラミック基板等のセラミック基 体の、タングステンメタライズや金属からなる導体部、 ダイ付け部、キャップシール部等には、ワイヤボンディング性、ダイボンディング性、シール性等の特性を企動を関している。従来これらめたき皮膜を形成するようにしている。従来これらめが、電解があり、そのため被かっき部を導通させる導通をときは、上記被めっき部に導通を路路があり、そのため被めっき部を導通路を切削して、めっき後にこの不要な導通路を切削しよるにとするようにしている。このように電解めっきたときは、本来不必要な導通路を別途設けて、めっき後にこのように電解めっきたととなるようにしている。でのように電解が必要となることがよりなければならない余分な工程が必要となることから、その必要のない無電解によるめっき方法が検討されている。

#### [0003]

【発明が解決しようとする課題】しかし、各種の無電解 めっき液が開発され、実用化されている中で、無電解金 めっき液はいまだ実用に供せられる液が開発されていな いのが実情である。この理由は液の安定性が極めて悪い ことによる。一般に無電解金めっき液は、水酸化アルカ リ、シアン化アルカリ、ボロン系還元剤を含み、これに 金属供給源たる水溶性金塩を添加している。しかるに上 記の組成で無電解金めっき液を調整した場合、液中に二 ッケルが溶出すると極めて不安定となり、ニッケル溶出 量が僅か数ppmであっても液が分解してしまう。金め っきの下地には一般にニッケルめっきが施されるが、こ の下地ニッケルめっき皮膜上に無電解金めっきを行う と、下地のニッケルが液中に溶出し、液が分解してしま うのである。またたとえ、無電解ニッケルめっき皮膜上 に従来方法による無電解の金めっき皮膜を形成したとし ても、半導体セラミックパッケージの場合には、ダイ付 け部に半導体素子を搭載する際やリード線のワイヤボン ディングの際に400~450°Cの熱工程を経ること から、この熱によって金めっき皮膜にふくれが生じ、ま た変色して、ダイボンディング性、ワイヤボンディング 性が低下してしまう問題点がある。金めっき皮膜のふく れ、変色を防止するため、金めっき前に行う置換金めっ きを厚く付けることが考えられるが、置換めっきの厚付 けには限度があり、また厚付けすると、もともと置換め っきは下地との置換によるものであるから、下地の無電 解ニッケル皮膜を荒らし、このためかえって無電解金め っき皮膜の変色等を助長するという問題点がある。

【0004】そこで、本発明は上記問題点を解決すべくなされたものであり、その目的とするところは、導体部、ダイ付け部等の被めっき部に、熱工程を経てもふくれや変色の生じない無電解金めっき皮膜を形成することができ、ワイヤボンディング性、ダイボンディング性等の特性に優れるセラミック基体を提供できるめっき方法を提供するにある。

#### [0005]

【課題を解決するための手段】本発明は上記目的を達成

するため次の構成を備える。すなわち、半導体セラミッ クパッケージの導体部およびダイ付け部へ無電解ニッケ ルめっき皮膜を形成するめっき工程と、無電解ニッケル めっき皮膜に非酸化性雰囲気中で熱処理を施す熱処理エ 程と、熱処理された無電解ニッケルめっき皮膜上に置換 金めっき皮膜を形成するめっき工程と、水酸化アルカ リ、シアン化アルカリ、水溶性金塩<u>およ</u>びボロン系還元 剤を含む基本液に、脂肪族多価アルコール、脂肪族不飽 和アルコール、脂肪族不飽和多価アルコール、脂肪族不 飽和カルボン酸またはこれら化合物の誘導体を単独もし くは混合して添加した無電解金めっき液を用いて前記置 換金めっき皮膜上に無電解金めっき皮膜を形成するめっ き工程とを含むことを特徴としている。無電解ニッケル めっき皮膜を $3\mu$ m以上 $15\mu$ m以下の厚さに形成する と好適である。また、置換金めっき皮膜を0.04μm 以下の厚さに形成すると好適である。上記無電解金めっ き液には、さらにスルホン酸誘導体またはその塩、スル ホンアミド誘導体、スルホンイミド誘導体またはその塩 を単独もしくは混合して添加するとよい。また、無雷解 金めっき液に、液のPHが10~12の間になるに必要 な、グリシンなどの低級アミノ酸および/または塩化ア ルカリを添加すると好適である。上記安定剤は単独また は数種類併用して添加する。添加量は0.1g/1以上 で有効である。脂肪族多価アルコールおよびその誘導体 としては、1、10-デカンジオールなどHO-(CH 2) n - O H の一般式で表されるn = 1 ~ 1 O の範囲の 二価アルコールおよびそのエステルなどの誘導体が有効 である。脂肪族不飽和アルコールおよびその誘導体とし ては、アリルアルコール、クロチルアルコール、プロパ ルギルアルコール、2-ブチン-1-オール、3-ブチ ンー1ーオールおよびこれらのエステルなどが有効であ る。脂肪族不飽和多価アルコールおよびその誘導体とし ては、2-ブチン-1,4-ジオール、1-ブチン-3、4ージオール、2ーペンチンー1、5ージオール、 2-ペンチン-1, 4-ジオールおよびこれらのエステ ル等が有効である。脂肪族不飽和カルボン酸およびその 誘導体としては、プロピオール酸、アセチレンジカルボ ン酸、プロピオール酸エチル、アセチレンジカルボン酸 エチルなどが有効である。上記安定剤に加えて、さらに スルホン酸誘導体またはその塩、スルホン酸アミド誘導 体、スルホンイミド誘導体またはその塩を添加すること によりさらに液が安定化し、液分解が抑えられる。スル ホン酸誘導体またはその塩、スルホンアミド誘導体、ス ルホンイミド誘導体またはその塩は単独または数種類併 用して添加する。その添加量は 0. 01g/1以上で有 効である。スルホン酸誘導体またはその塩としては、ア ミノベンゼンスルホン酸、1、5-ナフタレンジスルホ ン酸、1、3、6ーナフタレントリスルホン酸またはこ れらのアルカリ金属塩などが有効である。スルホンアミ ド誘導体としては、アミノスルホンアミド、トルエンス

ルホンアミドなどが有効である。スルホンイミド誘導体 またはその塩としては、ロースルホ安息香酸イミドまた はそのアルカリ金属塩が有効である。グリシン、塩化ア ルカリの添加量は、基本液の組成とも関連するものであ り、添加することにより得られるめっき液のPHが10 ~12の範囲となるようにする。グリシン、塩化アルカ リを添加することによってPHが10~12に低下する にもかかわらず、金の析出速度は2μm/時程度の高速 性が得られ、従来の強アルカリ液の場合の析出速度の約 1. 5μm/時よりもむしろ大きい析出速度が得られ る。またPHが低下することによってセラミックをほと んど浸食しない優れためっき液となる。グリシン、塩化 アルカリを併用すれば液の緩衝正に優れ、PHの安定化 に寄与するが、それぞれ単独に添加してもよい。なおグ リシンはアミノ酸の一種であり、グリシンの代わりに他 の低級アミノ酸を使用することもできる。基本液にはさ らに鉛化合物あるいはタリウム化合物を0.1ppm~ 50ppm(金属換算)添加するようにしてもよい。こ れらは析出してくる結晶の調整剤として作用する。また 基本液にさらに、ポリオキシエチレンアルキルフェニル エーテル、ポリオキシエチレンアルキルエーテルなどの 界面活性剤を0.0001ml/l~10ml/l添加 すると泡切れもよく良好な金めっき皮膜が得られる。さ らに基本液にチオ尿素、チオリンゴ酸などのメルカプト 基の形でSを有する硫黄化合物を0.01g/1~50 g/I程添加するとよい。これら硫黄化合物は還元剤と して作用するボロン化合物の安定剤として作用する。 [0006]

【作用】上記無電解金めっき液において、脂肪族多価ア ルコール、脂肪族不飽和アルコール、脂肪族不飽和多価 アルコール、脂肪族不飽和カルポン酸あるいはこれら化 合物の誘導体は液を安定化し、液分解を抑える。この安 定化ということは、ニッケル下地上へ無電解めっきを施 しても、無電解金めっき液としての機能を維持し、液の 長寿命化が図れるということを意味する。この安定化作 用の原理は定かではないが、露出しているニッケル皮膜 上に薄膜を形成し、あらかじめ置換金めっき皮膜を形成 した場合にもそのポーラスな穴を埋め、これによりニッ ケルの溶出を阻止するものと考えられる。このように、 無電解金めっき液中へのニッケルの溶出を抑えることが できるので、液の安定性が保たれ、その結果良質な無電 解金めっき皮膜を形成することができ、この無電解金め っき皮膜は熱にも安定で、ふくれや変色が発生せず、ワ イヤボンディング性、ダイボンディング性等の特性に優 れている。

#### [0007]

【実施例】第1工程:無電解ニッケルめっき工程セラミックパッケージを脱脂、酸洗浄し、パラジウム活性化処理を施した後、ニッケルーボロン系の無電解ニッケルめっきを行う。この無電解ニッケルめっき皮膜の厚さは3μm以上の厚さにするのがよい。厚さの上限は特にないが、経済性から15μm以下がよい。無電解ニッケルめっきには、ニッケルーリン系のものもあるが、腹の耐熱性の点からニッケルーボロン系がよい。無電解ニッケルめっき液は従来の液を用いることができるが、還元剤のボロン化合物はその添加量を低く抑えるのがよく、皮膜中のボロン含有率を1%以下、すなわちニッケルの純度が99%以上となるようにするのがよい。このようにニッケルの純度が高い程、後に形成する無電解金めっき皮膜が耐熱性に優れることがわかった。

#### 第2工程; 熱処理工程

次にセラミックパッケージを電気炉に入れ、非酸化性雰囲気中、750℃、10分程の熱処理を施す。これにより、無電解ニッケルめっき皮膜中にNi3Bの結晶が晶出し、皮膜が緻密化する。

#### 第3工程:置換金めっき工程

次いで酸による活性化処理を行った後、置換金めっきを行う。置換金めっき液は通常の市販のめっき液を用いることができる。置換金めっきは無電解ニッケルめっき皮膜を荒らすので、短時間の処理を行う。置換金めっき皮膜の厚さは O. O 4 μ m 以下の薄いものでよい。

#### 第4工程:無電解金めっき

次に洗浄処理を行った後、無電解金めっきを施す。表1に無電解金めっき液の基本液1、2の組成を示す。また 表2に基本液1、2に各種安定剤を添加した無電解金めっき液の実施例の液組成を示す。

#### [0008]

#### 【表1】

基本被1	KOH KCN KAu (CN) z ジメチルアミンポラン	4 5 g/l 1. 3 g/l 5. 8 g/l 2 3. 6 g/l
基本液2	KOH KCN KAu (CN) <sub>2</sub> KBH <sub>4</sub>	11.2g/2 13.0g/2 5.8g/2 21.6g/2

[0009]

【表2】

実施例1	基本後 1 1,10-デカンジオール	7 g/ £
2	基本液 2 プロパルギルアルコール	5 g/ 2
3	基本液 1 2 - ペンチンー 1, 5 - ジオール	10g/ <i>L</i>
4	基本液 2 プロピオール酸	10g/ £
5	基本液 1 1, 10ーデカンジオール 1, 3, 6ーナフタレントリスルホン酸ナトリウム	10g/£ 10g/£
6	基本液 1 プロパルギルアルコール 1, 3, 6ーナフタレントリスルホン酸ナトリウム	5 g/ L 10g/ L
7	基本液 2 アリルアルコール ロースル本安息香酸イミド	10g/ £ 10g/ £
8	基本液 1 2 - ペンチンー 1, 5 - ジオール p - トルエンスルホン酸アミド	10g/ L 10g/ L
9	基本液 2 プロピオール酸 アミノベンゼンスルホン酸	10s/2 10s/2
1 0	基本液 1 プロバルギルアルコール グリシン 塩化カリウム p H	5 g/& 15g/& 12g/& 11.4

【〇〇1〇】実施例1~10のめっき液を用いて、置換金めっきしてあるニッケル下地の半導体装置用セラミックパッケージに、85℃、弱攪拌の条件で無電解金めっきを行い、3μmの無電解金めっき皮膜を形成した。レモンイエローで半光沢の金めっき皮膜が得られ、セラミック上への金の析出はなく、また液分解は起こらず、安定であった。この無電解金めっきを施したセラミックパッケージのワイヤボンディング性、ダイボンディング性、耐熱性はいずれも良好であった。実施例1~10の各液に、ポリオキシエチレンアルキルフェニルエーテルなどの界面活性剤を添加し、上記と同様の無電解金めっ

きを行ったところ、泡切れが非常に良く、またセラミック上への金の析出や液分解も起こらず、良好な金めっき皮膜が得られた、金めっき皮膜はワイヤボンディング性、ダイボンディング性、耐熱性とも良好であった。表3に、無電解ニッケルめっき皮膜のめっき厚を変え、実施例1の無電解金めっき液を用いて、厚さ3μmの無電解金めっき皮膜を形成した場合の、450℃、5分の耐熱試験、耐熱試験後のワイヤボンディング性、ダイボンディング性を調べた結果を示す。

[0011]

【表3】

	1.5 µ m	3.0 µm	4.5 µ m	6.0 µ m	8.0 µ m	10.0 µ m
耐熱試験 450℃ 5分	金めっき変色	多少 金めっき変色	変色なし	変色なし	変色なし	変色なし
ワイヤボン ディング性(1)	54(カクリ数)/80	2 /80	0 /80	0 /80	0 /80	0 /80
ダイボン ディング性(2)	6 (カケリ数)/10	1 /10	0 / 10	0 / 10	0 /10	0 /10

- (1) ワイヤブル試験は 200℃、50Hのエージング後に行った。
- (2) ダイシェアー試験は 300℃、6 Hのエージング後に行った。

【0012】表3に示されるように、下地ニッケル皮膜の厚さが $3\mu$ m以上の場合が概ね良好で、好適には $4.5\mu$ m以上の場合に金メッキ皮膜の変色がなく、ワイヤボンディング性等も極めて良好であった。なお、基本液1のみで上記と同様の条件で無電解金めっきを行ったと

ころ、約10分後にセラミック上に金が析出し始め、液分解が起きた。また基本液2のみでは約7分後にセラミック上に金が析出し始め、液分解が起きた。上記実施例では半導体装置用セラミックパッケージで説明したが、各種電子部品を搭載するセラミック基板等のセラミック

基体の必要な被めっき部のめっきに適用しうることはもちろんである。以上本発明につき好適な実施例を挙げて種々説明したが、本発明はこの実施例に限定されるものではなく、発明の精神を逸脱しない範囲内で多くの改変を施し得るのはもちろんである。

[0013]

【発明の効果】以上のように本発明によれば、導体部、 ダイ付け部等の被めっき部に、熱工程を経てもふくれや 変色の生じない無電解金めっき皮膜を形成することがで き、ワイヤボンディング性、ダイボンディング性等の特 性に優れるセラミック基体を提供できるという著効を奏 する。

#### フロントページの続き

(56)参考文献 特開 昭62-134990 (JP, A)

特開 昭61-265853 (JP, A)

特開 昭63-250467 (JP, A)

特開 昭49-67159 (JP, A)

特開 平3-124091 (JP, A)

特開 平1-303789 (JP, A)

特開 平1-125891 (JP, A)

特公 昭43-16202 (JP, B1)

(58) 調査した分野(Int. Cl. <sup>6</sup>, DB名) H05K 3/10 - 3/26

P

# THIS PAGE BLANK (USPTO)